PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-072426

(43)Date of publication of application: 27.03.1991

(51)Int.Cl.

A61K 31/60 A61K 9/06

(21)Application number: 02-128261

(71)Applicant: TEIKOKU SEIYAKU KK

(22) Date of filing:

17.05.1990

(72)Inventor: IMAI KAZUHIRO

YAMAMURA HIDEO

TSUCHIYA MASAO **UTSU SONOKO TSUKAMOTO YUKIE** HANAOKA KAZUO HIRAISHI SADAKO

ABE YUKIE **MASAKI KEIJI**

(30)Priority

Priority number: 40112599

Priority date: 18.05.1989

Priority country: JP

(54) ASPIRIN-CONTAINING OINTMENT COMPOSITION FOR THERAPY OF NEURALGIA (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an ointment composition having excellent percutaneous absorbing property and long-acting action by mixing base agent of ointment with aspirin, dissolving the agent of aspirin and occasionally further mixing absorption accelerator.

CONSTITUTION: A base agent of ointment, preferably mixture of mineral oil and polyethylene resin is mixed with 0.5-5wt.% aspirin as an active ingredient and 0.5-30wt.% dissolving agent of aspirin (e.g. diethylene glycol monoethyl ether, propylene carbonate or methyl ethyl ketone) to afford the objective composition. Furthermore, ≤20wt.% absorption accelerator such as oleic acid, sodium lauryl sulfate or dimethylformamide is mixed and the percutaneous absorbing property is more increased.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]
[Date of extinction of right]

⑩日本国特許庁(JP)

の 特 許 出 顧 公 閉

平3-72426 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

SInt. Cl. 5 -

識別配号

庁内整理委员

@公開 平成3年(1991)3月27日

A 61 K 31/60 9/06

AAQ H

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全5頁)

50発明の名称 神経痛治療用アスピリン含有軟膏組成物

> ②特 願 平2-128261

願 平2(1990)5月17日 忽出

❷平1(1989)5月18日 9日本(JP) 19時頭 平1-125994 優先権主張

井 東京都世田谷区代田 6-15-18 70発 明

村 秀 夫 東京都中央区日本橋浜町3-40-3 ⑦発 明 者 Ш

東京都江戸川区西葛西1-15-6 79発 ± 屋

埼玉県富士見市西みずほ台3-14-4 ホーリーグランド

みずほ台221

千葉県市川市平田 4-1-7-205 72)発 明

東京都中野区上鷺宮5-22-6 ②発明 翠

帝國製薬株式会社 香川県大川郡大内町三本松567番地 **勿出願人**

29代 理 人 弁理士 植木

最終頁に続く

1. 発明の名称

神経痛治療用アスピリン含有軟膏組成物

2. 特許請求の範囲

- ・(1) 軟膏基剤に、有効成分としてのアスピリン が 0.5 ~ 5 重量 % 及び アスピリン 溶解 剤 が 0.5 ~ 30重量%の範囲を微足する様に配合されたもの であることを特徴とする神経痛治療用アスピリン 含有软膏组成物。
- (2) 軟膏基剤に、有効成分としてのアスピリン が 0.5 ~ 5 重量%、アスピリン溶解剤が 0.5 ~ 30重量%、並びに吸収促進剤が20重量%以下 含有されてなることを特徴とする神経痛治療用ア スピリン含有軟膏組成物。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は神経癌を治療するための軟膏組成物に 関するものであり、詳細には経皮吸収性及び作用 の持続性に優れた軟膏組成物に関するものであ

[従来の技術]

神経循症状の一例として帯状疱疹後の神経痛を 代表的に取挙げて説明する。

帯状短接は水疽=帯状痕接後のウィルス感染症 であり、帯状に配列する発療と実績神経症状の合 併を特徴とするものである。上記発疹は一定の知 寛神経支配領域に沿った小水池を形成して発現す るものであり、神経症状は主として神経痛であ り、まれに運動神経麻痺を伴うことがある。

上述の神経確は皮疹発生後数日間に互って強く 現われ、7~10日後には皮疹の消失に先立って おさまるが、皮疹治療後も後遺症としての神経痛 症状を呈することがある。この神経病はときに数 年に亘ることがあり、その額度は高齢者に高く、 40才以上では好、60才以上ではほぼ全例に発 生を見ることが報告されている。

帯状疱疹後の神経鏡を治療する方法としては、 神経ブロック法、薬物療法、電気刺激による鎮痛 法、或は冷凍法などが行なわれているが、いずれ も確実な方法とは含えない。また薬物療法以外の 方法は自宅での実行ができない為通院治療に類らざるを得ず、また異物療法についても、効果の確実性或は政治性神経療への適用といった面で検討してみると極めて不十分であると言わざるを得ない。

[発明が解決しようとする課題]

本発明はこの様な事情に着目してなされたものであって、経皮吸収性が良いことによって離治性神経痛に対しても優れた鎮痛効果を発揮し、また作用の持続性が良いことによって長時間安定した鎮痛効果を発揮することのできる神経痛治療用教育組成物の提供を目的とするものである。

【課題を解決する為の手段】

上記目的を達成することのできた本発明の軟膏 組成物は、軟膏基剤に、有効成分としてのアスピ リンが 0.5~5重量%(以下単に%と言う)及び アスピリン溶解剤が 0.5~30%の範囲を満足す る様に配合されたことを要旨とするものであり、 必要であれば 20%以下の範囲で吸収促進剤を併 用することが許される。

よって形成される軟膏基剤としてもっとも好ましいものを例示すると、鉱油にポリエチレン樹脂を配合したもの(日本スクイプ株式会社よりプラスチベース取は観水性プラスチベースの商品名で販売されているもの)が挙げられる。尚ラノリンやワセリンは特に液状成分と併用しなくともそのままで十分に軟膏基剤として使用できる。

次に本発明に用いられるアスピリン溶解剤としては、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコールモノメチルエーテル、炭酸プロピレン、燐酸トリプチル、燐酸トリオクチル、乳酸エチル、N.N-ジメチルアセトアミド、クロタミトン、サリチル酸エチレングリコール、メチルエチルケトンなどが挙げられ、これらは単独で、又は2種以上を併用することもできる。

本発明では治療効果を確実ならしめるため、軟 青組成物全量に対して0.5~5%のアスピリンを 配合しているため、これを軟膏基剤中に均一に分 散させて経皮吸収の安定性および継続性を確保す

[作用]

本発明の軟資組成物を構成する各成分について 説明すれば下記の通りである。

軟膏基剤としては以下に述べる固形成分と被状 成分を任意に配合したものが一般的に用いられ る。固形成分としては、硬化油、ワセリン、ミツ ロゥ、ラノリン、固形パラフィン、ステアリン 酸、モノステアリン酸グリセリン、トリミリスチ ン酸グリセリン、マイクロクリスタリンワック ス、セチルアルコール、ミリスチン酸セチル、更 には各種熱可塑性ポリマー(例えばポリエチレン 樹脂等)が例示され、一方液状成分としては各種 鉱油、アジビン酸ジイソプロビル、液状ラノリ ン、旋動パラフィン、セパシン酸 ジエチル、スク ワラン、スクワレン、パルミチン酸イソプロピ ル、ミリスチン酸イソプロビル、 ジメチルオクタ ン酸ヘキシルデシル、ステアリン酸ブチル、ミリ スチン酸オクチルドデシル、ミリスチン酸イソブ ロビル、ヒマシ油、トリカプロン酸グリセリン、 シリコン油等が示される。これらの組合わせに

る為には、前記アスピリン溶解剤の使用量を軟膏 組成物全量に対して 0.5 %以上、好ましくは 1 % 以上であり、一方上磁については 3 0 %以下とす ることが望まれる。

上記構成を採用することによって選剤側からみ た作用効果の安定性が確保され太発明の目的が違 成されることとなったが、経皮吸収性を更に向上 させるという観点から、吸収促進剤を併用するこ とも本発明の範囲に含まれる。従って吸収促進剤 は敵量であっても系中に存在する限りそれに見 合った効果を発揮するので、その配合下限量につ いては特にこれを設定しなければならない訳では ないが、好ましくは0.05%以上、更に好ましくは 0.1 %以上の配合によって吸収促進効果が顕著に 認められる。配合量の上限については、他剤との 相関により50%以下、好ましくは30%以下と することが推奨される。この様な吸収促進剤の代 表例を述べると、オレイン酸、ラウリル、硫酸ナト リウム、ジメチルスルホオキシド、ジメチルホル ムアミド、N,N-シメチル-m-トルアミド、

特開平3-72426 (3)

N. N-ジェチル-m-トルアミド、ポリソルベート40,60,85,80等が挙げられ、これらは単独で、又は2種以上を併用することもできる。

本発明の軟膏組成物は1日1~4回、1回1~ 20gを摘覚過敏部に塗布すれば良いが、対象疾 患は帯状痕疹後の神経病に限らず、慢性関節炎を 始めとする種々の神経痛症状に利用できる。

【実施例】

_																	
3	ŋ	ス	Ŧ	ン	蛟	1	y	7	D	۲	N					5 6	
₹	J	ス	テ	7	ŋ	ン	政	7	IJ	せ	IJ	ン				5	
硬	化	72	た	12	抽											30	
N	•	. N	-	シ	ェ	F	ル	-	m		۲	ル	7	3	k	5	
ý	ĸ	Ŧ	ル	7	t	۲	7	3	۴							2	
7	ス	۲	IJ	ン												2	(g)
寒	紿	(5)	1	,													

150

<u>実施例 2</u> アスピリン

アスピリン	2	(g)
サリチル酸エチレングリコール	10	
オレイン酸	1	
硬化なたね抽	10	
ステアリン酸	30	
モノステアリン酸グリセリン	5	
ミリスチン酸イソプロピル	3 2	
スクワラン	10	
		_

実施例3

7	ス	۲	IJ	ン											2	(g)
シ	ĸ	Ŧ	N	7	t	۲	7	=	۴						2	
硬	化	ts	Æ	ħ	袖										3 0	
ŧ	J	ス	7	7	IJ	ン	蛟	4	'n	ŧ	IJ	:	,		5	
ŧ	y	ス	Ŧ	ン	皎	1	y	ブ	ø	۲	ル				8 1	

100 -

100

(g)

100

実施例 4

											1	0 0	_
ヮ _	t	ソ	ン								 	8 4	
ラ	ゥ	y	N	碤	改	ナ	۲	y	ゥ	٨		5	
煐	鵔	۲	y	*	1	Ŧ	N					10	
7	z	۲	ŋ	צ								1	(g)

夹旋例 5

														100	
7	9	۲	ン	盘	ジ	1	ע	ブ	ם	۲	ル			18	
7	1	ク	Ħ	2	IJ	ス	夕	IJ	ン	ヮ	7	2	ス	10	
मं	ŋ	У	N	ベ	-	۲	8	0						5	
固	形	х	ラ	フ	4	ン								20	
ĸ	チ	ル	エ	Ŧ	N	ታ	۲	ン						2	
7	ス	۲	IJ	ン										2	(g

夹施例 6

	100
流動パラフィン	2
炭酸 プロピレン 流動 パラフィン	83
炭酸プロピレン	10
	3
アスピリン	1

夹筋例7

アスピリン	2
ジエチレングリコール	
モノエチルエーテル	4
ラウリル硫酸ナトリウム .	2
精製ラノリン	2 5
白色ワセリン	6 7

実施例 8

				-											
7	ス	۲	IJ	צ	,									2	(g)
烘	蚊	۲	y	ブ	4	ル								4	
A	酸	I	Ŧ	N	,									2	
ታ	7	シ	₹	ッ	U	ゥ								25	
ĸ	N	Ŧ	2	ン	鮫	1	У	ブ		۲	R			8 5	
9	¥	F	N	ス	N	ホ	*	*	シ	۴				2	

実施例 9

アスピリン		(g)
硬化なたね油	. 35	
クロタミトン	2	
モノステアリン酸:	グリセリン 5	
ミリスチン酸イソコ	プロピル 58	
マッステン酸イツ.	JUEN. 58	

100

100

(g)

実施例10

ポリソルベート80

ブラスチベース

アスピリン	2	(g)
クロタミトン	2	
硬化なたね油	7.5	
モノステアリン酸グリセリン	S	
ミリスチン酸イソプロピル	69.5	
ステアリン酸	14	
	100	_
<u>比較例 1</u>		
アスピリン	2	(g)

100

93

上記知法に基づいて実施例及び比較例の軟膏組成物を調製した。実施例1.2.4~10はアスピリンの他、軟膏基材、アスピリン溶解剤、吸収促進剤の全てを含むが、比較例1はアスピリン溶解剤を含まない点で本発明の要件を満足していない。尚実施例3は吸収促進剤を含まないがアスピリン溶解剤を含むので本発明の条件を満足してい

2 2 ppm 硫酸ゲンタマイシン

に接触させた。 1 . 2 . 4 . 8 時間目の夫々の疑 衝液を 2 0 μ 1 ずつサンブリングし、軽衝液中に 透過したアスピリン量を Η P L C によって定量した。

結果は第1図に示す通りであり、アスピリン透過量は実施例1>実施例3>>比較例1であった。

[発明の効果]

本発明は上記の様に構成されているので、アスピリンが効果的に経皮吸収されると共にその作用が長時間に互って持続され、患部に塗布するだけですみやかに且つ長時間の間すぐれた鎮痛作用を発揮することができた。

4. 図面の簡単な説明

第1図はラット皮膚の透過量を示すグラフである。

ŏ.

次にこれらの供試軟膏組成物を用い、帯状疱疹 後神経痛の患者30例を対象とし、1回量として軟膏15gを腐覚過敏部に塗布した、著効、有効、悪化の5段階で評価した結果、本発明実施例の軟膏は大部分が著効または有効であるのに対し、比較例の軟膏は有効又はやや有効に止まった。尚本発明実施例のものでは、塗布後3~5分で鎮痛効果が発現しはじめ、10分後にはほぼ完全な鎮痛効果を発揮するに至り、鎮痛効果の持続時間は5~7時間に及んだ。

また慢性関節炎の患者 5 例に適用してみたところ 等効~有効が得られた。

ラット皮膚透過試験

ラット腹部から摘出した皮膚の片面に実施例 1.3及び比較例1の軟膏組成物を夫々塗布し、 被塗布側を下記組成の緩衝液(pH 8.8)

0.15 M

NaC1

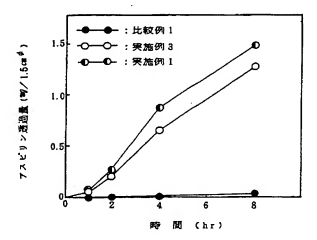
0.47 m M

NaHz PO.

0.8 m M

NaHz PO4

第 1 図



出职人 帝国製工株式会社

代理人 弁理士 植 木 久



特別平3-72426 (5)

第1頁の続き

砂発明者平石禎子東京都文京区音羽 1 - 20 - 15 - 20 I砂発明者阿部幸枝東京都板橋区成増 1 - 7 - 4 - 322砂発明者正木啓二香川県大川郡大内町三本松391 - 1